### ⑮ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

# @ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-295695

@Int Cl.4

明

眀 者

頤

の発

の出

者

人

識別記号

庁内整理番号

砂公開 昭和63年(1988)12月2日

C 09 K 11/06 H 05 B 33/14

7215-4H 8112-3K

未請求 請求項の数 1 (全18頁)

アメリカ合衆国ニユーヨーク州14625。ロチェスター市バ

砂発明の名称 有機発光媒体をもつ電場発光デバイス

> ②特 顧 昭63-30713

母田 願 昭63(1988)2月12日

**優先権主張** 砂1987年2月11日砂米国(US)砂13528

スティーブン・アーラ 明者 @発 アメリカ合衆国ニユーヨーク州14625・ロチエスター市

ルーサー・クレイグ・

イーストマン・コダツ

コリングスワース・ドライブ 39 ンド・ヴアンスリイク 砂発

ーク・レーン 176

アメリカ合衆国ニユーヨーク州14615, ロチエスター市ブ

ロバーツ リツジウツド・ドライブ 147

アメリカ合衆国ニユーヨーク州14650, ロチエスター市ス

ク・カンパニー テート・ストリート 343 20代 理 弁理士 湯 浅 恭三 外4名

#### 明

1. 発明の名称

有機発光媒体をもつ電場発光デバイス

- 2.特許請求の範囲
- 版次に、アノード、有根質ホール注入輸送 帯、有機電子注入輸送帯、およびカソードから成 る電場発光デバイスであって:

上記有機質ホール往入輸送帯が、

ホール往入性ポルフィリン化合物を含む上記ア ノードと接触している層と

上記ホール注入層および上記電子注入輸送帯と の間に排置されたホール輸送性芳香族三級アミン を含む層、と

からなることを特徴とする、電場発光デバイス。

3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は有機質電場発光デバイスに関するもの である。さらに特定的にいえば、本発明は電流伝 弾性有機層から光を放出するデバイスに関するも のである.

#### 従来の技術

有担質電場発光デバイスは約20年にわたって 知られているが、それらの性能限界は多くの望ま しい応用に対する除盤を示している。(簡略化の ために電場発光についての頭文字語である略語 ELが時々置換えられる。)

はじめの頃の有機質ELデバイスの代表的なも のは1960年9月9日出職、1965年3月9 日公告のガーニーらの米国特許第3.172. 862:1965年3月9日公告のガーニーの米 因特許第3,173,050:「アンスラセン中の二 重注入電場発光」、RCA Review、30卷, 322-334頁.1969年:および、1973 年1月9日公告のドレスナーの米国特許第 3,710,167である。有機質発光性物質は共 役の有機ホスト物質と組合ペンゼン環をもつ共役 の有機質活性化剤とで形成される。ナフタレン、 アンスラセン、フェナンスレン、ピレン、ペンゾ ピレン、クリセン(chrysene)、ピセン(picene)、 カルパゾール、フルオレン、ピフェニル、ターフ

エニル、クオーターフェニル、トリフェニレンオ キサイド、ジハロピフェニル、<u>トランス</u>ースチル ペンおよび1・4 ージフェニルブタジエンが有機 質ホスト物質の例として提供された。アンスラセ ン、テトラセン、およびペンタセンが活性化剤の 例として挙げられた。有機質発光性物質は1μa をこえる厚さをもつ単一層として存在した。

有機質Eしデバイス構造の分野における最も最近の発見は、アノードとカソードとを分離する二つの発度に輝い層(組合せた厚さで<1.0μα)であって一方の層がホールを注入および輸送するよう特定的に選ばれ他方が電子を注入および輸送するよう特定的に選ばれる二層から成り、かつ、デバイスの有機質発光帯としても作用する、有機質発光性媒体は軽減された。この程度に確い有機質発光性媒体は軽減された低抗を提供し、電気のバイアス(biasing)の与えられた水準についてより高い電流密度を可能に直接関係するので、電荷注入輸送効率の増大と

であった.

この意の有機質Eレデバイスにおけるその後の 改良がフアン・スライクらの米国特許第4,539。 507によって収示されている。ファン・スライク らはタングのホール住入輸送用ポルフィリン化合 物を芳香族三級アミン暦に置換えることによって 光放出における劇的改善を実現した。実施例1を 参照すると、透明の導電性ガラスアノード上に、 750オングストロームのホール往入輸送用 1.1 -ピス(4ージーgートリルアミノフェニル)シクロ ヘキサンと電子注入輸送用4,4'ーピス(5.7ー ジーヒ-ペンチルー2-ペンズオキサゾリル)-ス チルベン層とが順次真空蒸着され、後者はまたデ バイスの発光帯を提供する。インジウムがカソー ドとして用いられた。このELデバイスは背一縁 色光(520nmピーク)を放出した。最大輝度は適用 本圧が22ボルトであるときに約140mA/cm\*の 電流密度において340cd/a\*を達成した。最大電 力変換効率は約1.4×10-3ワット/ワットであり、 最大のEL量子効率は20ポルトで駆動されると 結合したこれらの寝屋は、電界効果トランジスタのような集積回路ドライバー(driver)と矛盾しない範囲にある低付与電圧で以て、許容し得る光放出水準(例えば、周辺光中で肉既的に検出することができる光輝度水準)が達成されることを可能にした。

例えば、タングの米国特許第4.356.429は、ポルフィリン化合物を含むホール注入輸送層とデバイスの発光帯としてもまた作用する電子注入輸送層とから成る有機質発光媒体で形成されるとしデバイスを開示している。実施例1において、課電性ガラス透明アノード、網フタロシアニンの1000オングストロームのホール注入輸送層、デバイスの発光帯としても作用する1000オングストロームのポリスチレン中のテトラフェニルブタジエンの電子注入輸送順、および銀カソード、で形成されたELデバイスが関示されている。このELデバイスは30から40mA/cm<sup>2</sup>の平均なとまに育たおいて20ポルトでバイアスをかけるときに育た光を放出した。このデバイスの輝度は5cd/m<sup>2</sup>

きに約1.2×10・ホトン/エレクトロンであった。ファン・スライクらの実施例1はBレデバイスを22ボルトで駆動するときに340cd/a<sup>2</sup>の最大輝度をもたらし、一方、タングの実施例1はBレデバイスを20ボルトで駆動するときに5cd/a<sup>2</sup>をつくり出したにすぎなかったことを特に注目されたい。

ストロームより小さい相当するアルミニウムまたはシリコンオキサイドの層と一緒に使用した。前記引用のタングは、インジウム、仮、掲、およびアルミニウムのような低仕事関数をもつ単一企画で有用カソードが形成されることを数示しているが、一方、上記引用のフアン・スライクらはインジウム、仮、銭、鉛、マグネシウム、マンガン、およびアルミニウムのような各種の単一金属のカソードを開示した。

ール注入性ポルフィリン化合物を含むアノードと 接している層と、ホール注入層と電子往入輸送帯 との間に押置されたホール輸送性芳香族三級アミ ンを含む層とを用いることによって達成される。

もう一つの面においては、本発明は、アノード、 有機質のホール注入輸送帯、有機質の電子注入輸 送帯、およびカソード、から順次に成る電場発光 デバイスへ向けられており、その特徴とするとこ ろは、(1) 有機質のホール注入輸送用帯がホー ル注入性ポルフィリン化合物を含むアノードと接 している層と、ホール注入層と電子注入輸送帯と の間に挿観したホール輸送用芳香族三級アミンを 含む層と、で構成され、(2) カソートがアルカ リ金属以外の金属の複数から成る層で構成され、 それらの金属の少なくとも一つが4をV以下の仕 事関数をもつ。

本発明による電場発光デバイスすなわちELデバイス100は図1において模式的に描かれている。 アノード102はカソート104から有機質発光媒体 106によって隔てられており、この媒体は図示の 度はこんどは光出力の水準の低下をもたらす。一定電圧を付与する場合、実際的Eしデバイスの使用は、光放出水準が許容できる水準、例えば周辺の明るさの中で容易に肉膜で検出できる発光、を下回って存ちときに終る。発光水準を一定に保つよう適用電圧を漸次増すならば、そのEしデバイスを模切る電場(field)はそれに応じて増す。実際に、Eしデバイス駆動回路によって便利に供給され得ない電圧水準が必要とされ、あるいはそれは電極を隔てる層の絶縁破壊強度を超える電場勾配(ボルト/ca)をつくり出すものであってそのEしデバイスの非劇的破壊をもたらすものである。発明が解決しようとする課題

本発明の目的は、順次にアノード、有機質のホール注入輸送帯、有機質の電子注入輸送帯、およびカソード、から成り、改善された安定性を持続する作動性能とを示す電場発光デバイスを提供することである。

課題を解決するための手段

本発明は有機質のホール注入輸送器として、ホ

とおり、三つの重ね層から成る。アノード上に位 置する層108はこの有機質発光媒体のホール注入 帯を形成している。ホール注入性層の上方には層 110が位置し、これはこの有機質発光媒体のホー ル輸送帯を形成している。ホール輸送層とカソー トとの間には層112が挿入され、これは、この有 提賀発光媒体の電子注入輸送帯を形成している。 アノードとカソードは外部電力深114へそれぞれ 進体118と118によって接続される。この電力源は、 連抜する直流または交流の電圧調あるいは同けつ 的電流の電圧減であることができる。すべての望 ましい切替回路機構(switching circuitry)を含 めて、カソードに関してアノードに正にパイアス をかける(positively bissing the smode)ことが できる使利な慣用的電力返のいずれかを使用する ことができる。アノードまたはカソードのいずれ かを接地することができる。

Eレデバイスはアノードがカソードより高い電位にあるときに順方向バイアスをかけられたダイオードと見ることができる。これらの条件下で、

ホール(正電荷キャリアー)の住入は下方有機層の 中へ、120において棋式的に示されるとおりにお こり、一方、電子は、上方有機層中へ、122にお いて技式的に示されるとおりに、発光媒体に注入 される。注入されたホールおよび電子は各々、そ れぞれ矢印124および126によって示されるとおり、 反対存電電極へ向けて移行する。これはホールー 電子の再結合をもたらす。移行する電子がホール を消たす際にその伝導電位から価電子帯へ落ちる とき、エネルギーが光として放出される。従って、 有機質発光媒体は電極間で発光帯を形成して各電 極から可動性の背電キャリアーを受取る。もう一 つの代りの構造体の選択によると、放出される光 は、電極を分離する有機質発光媒体の録128の一 つまたは一つ以上を逝し、アノードを楽し、カソ ードを通し、あるいは前紀のものの組合せのいず れかを通して、有機質発光物質から発することが できる。

電極の逆方向パイアスは可動性電荷の移動方向 を逆にし、発光媒体から移動電荷キャリアーを欠

図2に示す有級質としデバイス200は本発明の一つの好ましい実施既様を描くものである。有観質としデバイスの歴史的発展の故に、透明アノードを用いることが慣習である。これは、導電性で光透過性の比較的高い仕事関数の金銭または金属酸化物の層を上に沈着させた透明絶縁性支持体202を提供してアノード204を形成させることによって達成される。有観質光光媒体206、従ってその層208、210、および212の各々、は媒体106およびその層108、110、および112にそれぞれ相当し、さらに説明する必要がない。後述のように有機質光ダルを形成する物質を好ましく選択する場合、層212は発光がおこる帯域である。カソード214はこの有機質発光媒体の上層に沈着させることによって便利に形成される。

図3において示す有機質Eしデバイス300は本 発明のもう一つの好ましい実施取扱を描くもので ある。有機質Eしデバイス開発の歴史的パターン とは対照的にデバイス300からの光放出は光辺過 性(例えば透明または実質上透明)のカソード314 乏させ、そして、光の放出を終らせる。有機質 BLデバイスを作動させる最も普通の方式は取方 向バイアス 直流電力 御を用いることであり、そし て、光放出を関節するために外部電流の中断また は空間に揺ることである。

有機質発光媒体は全く得いので、二つの電極の一つを通して光を放出することが通常好ましい。これは、有機質発光媒体の上、あるいは別の半透明の支持体の上、のいずれかで半透明の支持体の上、のいずれかで半透明として電板を形成することを形成である。この被覆の厚さは光の透過性のよう決定される。光透性金属質のを形成である。光波では、からな変にとって約50から250オングストロー透光を変にとって約50から250オングストロー透光を変にとって約50から250オングストロー透光を変にとって約50から250オングストロー透光を変にとって約50から250オングストロー透光を変にとって約50から250オングストロー透光を変にとって約50から250オングストロー透光を変にとって約50から250オングストロー透光を変にとって約50から250オングストロー透光を変にとってあると見出される大きい原かのと見出される大きい原かのとかでものと見出される大きい原かのとれても使用することができる。

を通してである。デバイス300のアノードはデバ イス200と同等に形成させることができ、それに よって示される好ましい形においてアノードおよ びカソードを通す光放出を可能にするが、デバイ ス300は、比較的高い仕事関数の金属貿蓋板のよ うな、アノード302を形成する不透明電荷伝導性 要素を用いる。この有機質発光媒体308、従って それの層308,310、および312、は媒体106および 暦108,110および112にそれぞれ相当するが、さら に説明することは必要としない.デバイス200と 300との間の著しい差は後者が有機質ELデバイ ス中に低密的に含まれる不透明カソードの代りに 痒い光透過性(例えば透明または実質上透明)のカ ソードを用い、そして、通常用いられる光透過性 アノードの代りに不透明アノードを用いることで ある.

有機質已しデバイス200および800を一緒にして 見ると、本発明は正または負の価性(polarity)の 不透明基板のいずれかの上にデバイスをのせるこ との選択の自由を提供することは明らかである。 本発明のE しデバイスの有機質発光媒体は最少で三つの別々の有機層、すなわち、デバイスの電子往入輸送帯を形成する少くとも一つの層とホール注入輸送帯を形成する少くとも二つの層、を含み、後者の帯域の一層はホール注入帯を提供し致りの層はホール注入輸送帯を提供する。

ボルフィリン化合物を含む層はこの有機質ELデバイスのホール注入帯を形成する。ボルフィリン化合物は、ボルフィリン自体も含めて、ボルフィリン構造から誘導されるかそれを含む天然または合成の化合物のどれであってもよい。アドラーの米国特許第3.935.031あるいはタングの米国特許第4.356.429によって開示されるボルフィリン化合物はどれても使用できる。

好ましいポルフィリン化合物は構造式( I )の化 合物であって

代替し得る好ましい形態においては、ポルフィリン化合物は、式(II)によって示されるとおり、構造式(II)の化合物とは2個の水素による金属原子の関換によって区別される。

有用なボルフィリン化合物の高度に好ましい例は金属を含まないフタロシアニンと金属含有フタロシアニンである。ボルフィリン化合物は一般的に、そしてフタロシアニンは特定的に、金属のいずれかを含み得るが、その金属は好ましくは2または2より大きい正の原子値をもつ。模式的な好ましい例はコバルト、マグネシウム、亜鉛、パラジウム、ニッケルであり、特に、餌、鉛および白金である。

この式において、

Qは-N=あるいは-C(R)=であり、

Mは金属、金属酸化物、または金属ハロゲン化物であり、

Rは水業、アルキル、アルアルキル、アリール、 あるいはアルカリールであり、

T'とT'は水素を扱わすか、あるいは一様になって不飽和六員項を完成し、それはアルキルあるいはハロゲンのような置換基を含む。好ましい六員双は炭素、破黄、および質素の環炭素で形成されるものである。好ましいアルキル成分は約1個から6個の炭素原子を含み、一方、フェニルは好ましいアリール成分を構成する。

有用なポルフィリン化合物の例は次のものである:

- PC-1 ポルフィン
- PC-2 1,10,15,20-テトラフェニルー21 H,23H-ポルフィン銅(Ⅱ)
- PC-3 1,10,15,20-テトラフェニルー21 H,23H-ポルフィン亜鉛(II)
- PC-4 5,10,15,20-テトラキス(ベンタフルオロフェニル)-21H.23H-ポルフィン
- PC-5 シリコンフタロシアニンオキサイド
- PC-6 アルミニウムフタロシアニンクロラ イド
- PC-7 フタロシアニン(無金属)
- PC-8 ジリチウムフタロシアニン
- PC-9 銀テトラメチルフタロシアニン
- PC-10 胡フタロシアニン
- PC-11 クロムフタロシアニン
- PC-12 亜鉛フタロシアニン
- PC-13 鉛フタロシアニン
- PC-14 チタニウムフタロシアニンオキサイ
- PC-15 マグネシウムフタロシアニン

PC-16 胡オクタメチルフタロシアニン

この有機質ELデバイスのホール輸送層は少くとも一つのホール輸送用芳香族三級アミンを含み、この場合、後者は、炭素原子のうちの少くとも一つが芳香族原の一員である炭素原子を含む化合物でれる少くとも一つの3個窒素原子を含む化合物であると理解される。一つの形においては、芳香族三級アミンはモノアリールアミン、トリアリールアミンカるいはボリマー状アリールアミンのようなアリールアミンである。模範的なモノマー状トリアリールアミンはクルーフェルらの米国特許第3.180.

730によって解説されている。ビニル基または ビニレン基で以て置換されかつ/または少くとも 一つの活性水素含有基を含む多の適当であるトリ アリールアミンはブラントレーらの米国特許第3. 567.450と3.658.520とによって開 示されている。

芳香族三級アミンの好ましい種類は少くとも2

R'とR'は各々独立にアリール基を表わし、それはこんどは精迫式(V)によって示されるとおりにジアリール置換アミノ基で以て置換されており、

式中、R\*とR\*は独立に選ばれるアリール基である。

芳香族三級アミンのもう一つの好ましい種類はテトラアリールジアミンである。好ましいテトラアリールジアミンはアリーレン芸を通して連結される、式(V)によって示されるような2個のジアリールアミノ芸を含む。好ましいテトラアルキルジアミンは式(V)によって代表されるものを含み、

式中、Areはアリーレン基であり、

nは1から4の整数であり、そして、

Ar,R',R'およびR'は独立に選ばれるアリー

個の芳香族三級アミン成分を含むものである。その種の化合物は構造式(E)によって代表されるものを含み、

式中、Q」とQ」は独立に芳香族三級アミン成分であり、

Gはアリーレン、シクロアルキレン、あるいは アルキレン芸のような連結基であるか、炭素-炭 亜紡合である。

構造式(皿)を満足しかつ二つのトリアリールアミン成分を含むトリアリールアミンの特に好ましい程類は構造式(TV)を満たすものであり、

式中、R'とR'とは各々独立に水素原子、アリール書。あるいはアルキル書を表わすか、あるいは 一緒になってシクロアルキル書を完成する原子を 表わし

ル基である。

前記の構造式(図).(N).(V)および(N)の各種のアルキル、アルキレン、アリールおよびアリーレンの成分は各々こんどは置換することができる。代表的置換蓋はアルキル基、および、アルオキシ基、および、フルオキシ基、カールオキシス・フルオキシス・カールカールカールカールカールカールカールカールカールカールカールカーの成分は代表的には1個から6個の炭素原子を含む。シクロルキルルのには5個の炭素原子を含むが、しかし代表的には5個の炭素原子を含むが、しかし代表的には5個。6個または7個の環炭素原子を含み、例えばシクロペアチルの環構造を含むできる。アリールおよびアリーレの成分でまる。アリールおよびアコーレの成分でまる。アリールおよびフェニレンの成分でまる。

有機質電場発光媒体のホール輸送層全体は単一 の芳香族三級アミンで形成され得るが、増大した 安定性を芳香族三級アミンの組合せを用いること によって実現できるということが、本発明のもう 一つの認識である。特定的にいえば、以下の実施 例において示されるとおり、式( IV ) を演たすトリ アリールアミンのようなトリアリールアミン とがした。て示されるようなテトラアリールジ ミンと組合わせて用いることが有利であり得ることが とが観察された。トリアリールアミンをテトラア リールアミンと一緒に用いるときには、後者は リアリールアミンと電子注入輸送層との間に揮入 された層として位置させる。

代表的な有用芳香族三級アミンはパーウイック 6の米国特許第4、175、960およびファン スライクらの米国特許第4、539、507によっ て開示されている。パーウイックらはその上に有 用なホール輸送用化合物としてN置換カルバゾー ルを開示しており、それらは上記開示のジアリー ルおよびトリアリールアミンの環架積変種と見る ことができる。

有用な芳香族三級アミンの例は次の通りである:

ATA-1 1.1-ピス(4-ジーg-トリル アミノフェニル)-シクルヘキサ

「アンスラセン中の二重注入電場発光」、RCA Revilu、30巻、322-334ページ・1969年:および、ドレスナーの米国特許第3・710・167によって解説されているとおり、アンスラセン、ナフタレン、フェナンスレン、約8個のセン、カリセン、対5個の変更がでは、約8個の変更によって形成させることができる。そのような紹合環発光物質は薄い(<1 μω) 総合の達成可能を形成するのに変せでいる。そのような紹合環発光物質は薄い(<1 μω) 総合の達成可能を形成するのに変せでいる。そのような紹合環発光物質は薄い(<1 π で最高の達成可能を形成するのに変せでいる。そのような発光物質は薄い(です。 健康は近天がイスは本発明に従来では、他の方式の匹敵し得る従来法としデバイスにまさる性能おび安定性の改替を示す。

律い皮膜を形成する際に有用である電子輸送用化合物の中には、1.4ージフェニルブタジエンおよびテトラフェニルブタジエンのようなブタジエン知:クマリン:および上記のタングの米国特許第4.356.429によって開示されるトランス

ATA-2 1,1-ビス(4-ジーp-トリル アミノフェニル)-4-フェニル シクロヘキサン

ATA-3 4.4'-ピス(ジフェニルアミノ) クオードリフェニル

ATA-4 ピス(4-ジメチルアミノ-2-メチルフェニル)-フェニルメタ

ATA-5 N,N,N-FU(g-FUN)TE

ATA-6 4-(ジーgートリルアミノ)-4' -[4(ジーgートリルーアミノ)ス チリル]スチルベンゼン

ATA-7 N.N.N'.N'-テトラーp-トリル-4.4'-ジアミノフェニル

ATA-8 N.N.N'.N'-テトラフェニル -4,4'-ジアミノビフェニル

ATA-9 N-フェニルカルパゾール

ATA-10 ポリ(N-ピニルカルパゾール)

慣用的の電子往入輸送用化合物はどれでもカソードに隣接する有機質発光媒体の層を形成する際に用いることができる。この層は、上記引用のガーニーらの米国特許第3、1.72.862;ガーニーの米国特許第3、1.73.050;ドレスナーの

# - スチルベンのようなスチルベン類がある。

カソードと隣接する層を形成するよう使用できるさらに別の寝膜形成性の電子輸送用化合物は蛍光増白剤、特に、ファン・スライクらの米国特許第4,539,507によって開示されるものである。有用な蛍光増白剤は構造式(型)および(W)を含み:

式中、R<sup>1</sup>,R<sup>3</sup>,R<sup>3</sup>およびR<sup>4</sup>は独立に水素:炭素原子数が1個から10個の飽和脂肪族、例えばアロピル,tープチル、ヘプチル、など:炭素原子数が6個から10個のアリール、例えばフェニルおよびナフチル;あるいはクロロ、フルオロ、のよ

うなハロゲン:などであり、あるいは、R'.とR'またはR'とR'は一緒にとるときに、メチル、エチル、プロビルなどのような1個から10個の炭素原子の飲和脂肪族の少くとも一つを任意的にもつ額合芳香族原を完成するのに必要な原子を含み、

R\*はメチル、エチル、αーエイコシルなどのような1個から20個の炭素原子の飲和脂肪族:6個から10個の炭素原子のアリール、例えばフェニルおよびナフチル:カルボキシル:水素:シアノ:あるいはハロゲン例えばクロロ、フルオロなどであり、ただし、式(質)においてR\*,R\*およびR\*の少くとも2個は3個から10個の炭素原子の飽和脂肪族、例えば、アロビル、ブチル、ヘアチル、などであり、

Zは−O−,−NH,あるいは−S−であり、そ Lて

YI

有用であると考えられるさらに別の蛍光増白剤はChemistey of Synchetic Dyesの第5巻、(1971年)。618-637および640ページに列配されている。存膜形成性でなかったものを一つまたは両方の増環へ脂肪族成分を結合させることによってそうなるようにすることができる。

本発明の有機質ELデバイスの電子注入輸送層を形成するのに使用するための特に好ましい存限形成性物質は、オキシン自体(これは普通には8ーキノリノールあるいは8ーヒドロキシキノリンとよばれる)のキレートを含めた、金属キレート化オキシノイド化合物である。この種の化合物は四方の高水準性能を示し、存膜の形で容易に製作される。期待されるオキシノイド化合物の模範的なものは積造式(区)を満たすものであり、

であり、

■は0から4の整数であり、

aは6個から10個の炭素原子のアリーレン、 例えばフェニレンおよびナフチレンであり、そして、

Z'とZ"は独立にNまたはCHである。
ここで使用するとき、「脂肪族」は健換脂肪族並び
に非極換脂肪族を含む。健換脂肪族の場合におけ
る置換器は、1個から5個の炭素原子のアルキル、例えば、メチル、エチル、プロセルなど;6個か
610個の炭素原子のアリール、例えばフェニル
およびナフチル:クロロ、フルオロなどのような
ハロゲン;ニトロ;および1個から5個の炭素原子
をもつアルコキシ、例えばメトキシ、エトキシ、
フロボキシなど;を含む。

式中 Meは金属を表わし、

nは 1 から3 の整数であり、そして、

Z は独立に各々の場合において少くとも2個の な合芳君族現をもつ枝を完成する原子を表わす。

前記から、金属が一個、二個、または三個の金 属であり得ることが明らかである。金属は例えば、 リチウム、ナトリウム、またはカリウムのような アルカリ金属:キグネシウムまたはカルシウムの ようなアルカリ土類金属:あるいは硼素またはア ルミニウムのような土類金属:であることができる。一般的には、有用なキレート用金属であることが知られている一個、二個または三個の金属は どれでも使用できる。

ては少くとも2個の総合芳香族環を含む複素環状核を完成し、それらのうちの一つにおいてアゾールまたはアジン環がある。脂肪族環および芳香族環の両方を含めて、逸加の環が、必要ならば、これら2個の所要環と総合され得る。機能上の改善なしに分子の岩を付加することを避けるために、環原子の数は好ましくは18個またはそれ以下で保たれる。

有用なキレート化オキシノイド化合物の解説例 は次のものである:

- CO-1 アルミニウムトリスオキシン [84名、トリス(8-キノリノール) アルミニウム]
- CO-2 マグネシウムピスオキシン [別名、ビス(8-キノリノール)マ グネシウム]
- CO-3 ピス[ベンゾ(!)-8-キノリノール] 亜鉛
- CO-4 ピス(2-メチル-8-キノリノラ

μα以下の厚さにおいては、20ポルトの適用電圧は2×10\*ポルト/cmより大きい電場電位 (field pontential)をもたらし、これは効率的 光放出と両立する。有機質発光媒体の厚さにおける大きさの減少の程度は、適用電圧のそれ以上の減少および/または電場電位の増大、従って電流 密度の増大を可能にするものであるが、デバイス 構成の可能性の中に十分入っている。

 特開昭63-295695 (9) -ト)アルミニウムオキサイド

- CO-5 インジウムトリスオキシン [別名.トリス(8-キノリノール)イ ンジウム]
- CO-6 アルミニウムトリス(5-メチルオ キシン) [別名、トリス(5-メチル-8-キ ノリノール)-アルミニウム]
- CO-7 リチウムオキシン [別名、8-キノリノールリチウム]
- CO-8 ガリウムトリオキシン [別名、トリス(5-クロロー8-キ ノリノール)-ガリウム]
- CO-9 カルシウムビス(5-クロロオキシン) [別名、ビス(5-クロロ-8-キノリノール)カルシウム]
- CO-10 ポリ[亜鉛(I)-ピス(8-ヒドロキ シ-5-キノリノニル)メタン]
- CO-11 ジリチウムエピンドリジオン

本発明の有機質Eしデバイスにおいては、有機 質発光媒体の合計の厚みを 1 μm(10,000オングス トローム)以下へ制限することにより、電極間に 比較的低い電圧を用いながら効率的光放出と両立 する電波密度を維持することが可能である。 1

こと自身は、有機質発光媒体の籍層のうちの一つ あるいは場合によっては二つが被獲時の皮膜形成 には理想的には適していない物質で形成され、し かもそれでも許容可能のELデバイス性能および 信頼性を達成することを可能にするものである。

有視質発光媒体を形成するための好ましい物質 は各々、存取の形の製作が可能であり、すなわち、 0.5μmすなわち5000オングストローム以下の厚さ をもつ連続層として製作することができる。

有機質発光媒体の難履のうちの一層またはそれ以上を溶剤協布するときには、皮膚形成性ポリマー結合剤を活性物質と一緒に便利に同時沈緩層をピンホールのような構造欠陥のないを認合には登せることができる。もし使用する場合にはもちろん自らが、折ましくは少くとものはかりでものが、変当なポリマーは溶剤液延法の広流ななの付加および協合ポリマーから選ばれる。这当な付加ポリマーの例示的なものはステレン、ビーブチルスチレン、Nービニルカルバゾール、ビ

ニルトルエン、メチルメタクリレート、メチルアクリレート、アクリロニトリル、およびピニルアセテートのポリマーおよびコポリマー(ターポリマーを含む)である。 適当な糖合ポリマーの例示的なものは、ポリエステル、ポリカーボネート、ポリイミド、およびポリスルホンである。活性物質の不必要な稀釈を避けるために、結合剤は層を形成する物質の合計重量を基準に重量で50%以下へ好ましくは限定される。

有機質見光媒体を形成する好ましい活性物質は 各々皮膜形成性物質であり、真空蒸着が可能であ る。極度に輝い無欠陥の連抜層は真空蒸着によっ て形成させることができる。特定的にいえば、約 5 0 オングストロームほどの輝い闘別層の厚させな がら存在することができる。真空蒸着させなが フィリン化合物をホール注入層として、皮膜形成 性芳呑族三級アミンをホール輸送層(これはこん どはトリアリールアミン層とテトラアリールジア ミン層とで構成することができる)として、そし

ここで用いるとき、用語「光透過性」は単純には、 抵益中の層または要素が受けた少くとも一つの效 長および好ましくは少くとも100mm間隔にわたる 光の50%より多くを透過することを窓味する。 望ましいデバイス出力は反射の(非散乱)放出光お よび拡散(散乱)放出光であるので、半透明および 透明または実質上透明の物質の両者が有用である。 たいでいの場合において、有機質ELデバイスの 光透透性の層または要素はまた無色であるかある いは中性の光学濃度のものであり、すなわち、一 つの波長領域において別の波長領域と比べて光の 若しく高い吸収を示さない。しかし、もちろん、 て、キレート化オキシノイド化合物を電子往入輸送層として使用すると、約50から5000オングストロームの範囲の個別層の厚さが期待され、100から2000オングストロームの範囲の層厚が好ましい。 有機質発光媒体の総括的厚みは少くとも約1000オングストロームであることが一般的に好まれる。

有機質ELデバイスのアノードとカソードは各々便利な慣用的形態を取ることができる。アノードを通して有機質ELデバイスから光を透過することが期待される場合には、これは、確い薄電層を光透過性器板、例えば透明または実質上透明のガラス板またはアラスチックフィルム、の上へ破できる。一つの形においては、本死明の有機質ELデバイスは、上記のガーニーらの米国特許第3.172、862;ガーニーの米国特許第3.172、862;ガーニーの『アンスラセン中の二重注入電場形光』、BCA Review 30巻・322ー334ページ・1969年;およびドレスナーの米国特許第3.710.167によって開示されるとおり、ガ

光透過性電極支持体あるいは別々の重ねられたフィルムまたは要素は、望ましい場合には、発光トリミングフィルター (emission trimming filter)として作用するようそれらの光吸収性質をつくり上げるできることが認識される。そのような電極構造は例えばフレミングの米国特許第4.035.68 8によって開示されている。電極の光透過性の事電層は、受ける波長または波長の倍数に近似の厚さで製作される場合には、干渉フィルターとして作用することができる。

歴史的復行と対照的に、一つの好ましい形においては、本発明の有限質已しデバイスはアノードを通してよりもカソードを通して光を放出する。ことはアノードをそれが光波過性であるという要請のすべてから解放するものであり、そして、事実、それは本発明のこの形においては好ましくは光に対して不透明である。不透明アノードはアノード構成用の適切に高い仕事関数をもってたかかの金属または金属の組合せで形成されることができる。好ましいアノード金属は4エレクトロン

ボルト(eV)より大きい仕事関数をもつ。 遠当であるアノード会属は以下に列記する高い(>4eV) 仕事関数の金属の中から選ぶことができる。 不逸 明アノードは支持体上の不透明金属層で、あるい は別の金属指またはシートとして、形成させるこ とができる。

ず、そして、本発明の好ましいカソードから排除 される(不純物譲度はさておいて)。

カソード用の利用できる低仕事関数金属の選択 (アルカリ金属以外の)は元素周期表の周期により以下に列記されており、0.5eV仕事関数のグループの中に分類される。与えられる仕事関数はすべて、セ(sze)のPhysics of Sesiconductor Devices .ワイリー、N. Y. 、1969年、336ページから取った。

		<u>仕事関数</u>		
周期	元_素	eVグループによる		
9	・ベリリウム	3.5-4.0		
2 3	マグネシウム	3.5-4.0		
4	オルシウム	2.5-3.0		
•	スカンジウム	3.0-3.5		
	チタニウム	3.5-4.0		
	マンガン	3.5-4.0		
	ガリウム	3.5-4.0		
5	ストロンチウム	2.0-2.5		
J	イットリウム	3.0-3.5		
	インジウム	3.5-4.0		
6 .	パリウム	~ 2.5		
•	ランタン	3.0-3.5		
	セリウム	2.5-3.0		
	<b>プラ・オジ</b> ウム	2.5-3.0		
	ネオジウム	3.0-3.5		
	プロメチウム	3.0-3.5		
•	サマリウム	3.0-3.5		
	ユーロピウム	2.5-3.0		
	ガドリニウム	3.0-3.5		
	テルビウム	3.0-3 <i>.</i> 5		
	ディスプロシウム	3.0-3.5		
	ホルミウム	3.0-3.5		
	エルピウム	3.0-3.5		
	ツーリウム	3.0-3.5		
	イッテルピウム	2.5-3.0		
	ルテチウム	3.0-3.5		
	ハフニウム	~3.5		
7	ラジウム	3.0-3.5		
•	アクチニウム	2.5-3.0		
	トリウム	3.0-3.5		
	ウラニウム	3.0-3.5		

前記の列記から、利用できる低仕事関数金属は

主として第1a族すなわちアルカリ土類群の金属、 第回族金属群(稀土類金属すなわちイットリウム およびランタニドを含み、ただし稲素とアルミニ ウムを排除する)、およびアクチニド金属群に属 することが明らかである。アルカリ土類金属は、 それらの入手の容易さ、低コスト、取扱いの容易 さ、および最小のエンパイロンメンタル・インパ クト電位(menimal adverse environmental impactpotential).のゆえに、本発明のELデバ イスのカソード中で用いるための低仕事関数金具 の好ましい稚類を構成する。マグネシウムとカル シウムが特に好ましい。若しく高値ではあるが、 合まれている第四族金属、特に杨土類金属は、類 似の利点を保有し、好ましい低仕事関数金属とし て特定的に期待される。3.0から4.0eVの範囲の 仕事関数を示す低仕事関数金属はより低い仕事関 数を示す金属より一般的に安定であり、従って一 放的に好まれる.

カソードの構成において含まれる第二の金属は 一つの主要目的としてそのカソードの安定性(f) 致時および作動時の両方)を増さねばならない。 それはアルカリ金属以外の金属のいずれかの中か ら選ぶことができる。第二の金属はそれ自身は低 仕事関数金属であることができ、従って4eV以 下の仕事関数をもつ上紀列拳金属から選ぶことが でき、上紀でねじた同じ選択が十分に適用できる。 この第二金属が低仕事関数を示すかぎりにおいて、 それは電子注入を助けることにおいて第一金属を 補足することができる。

あるいはまた、第二金属は4eVより大きい仕 事関数をもつ各種金属のどれかから選ぶことがで き、酸化に対してより一層抵抗性の元素を含み、 従って金属質元素としてより一層普通に加工でき る。第二金属が有機質Eしデバイスの中で製作さ れたとおりに不変のままであるかぎり、それはそ のデバイスの安定性へ寄与する。

カソード用のより高い仕事関数の金属の有効な 選択は元素周期表の周期により下記に列記され、 0.5eV仕事関数群の中に分類される。

4 e V またはそれ以上の仕事関数をもつ有効金 国の前記リストから、魅力的な高仕事関数金属は 主としてアルミニウム、第 I b 族金属(網、優、お よび金)、第 I v 、 および V 族中の金属、および 第 で族還移金属、特にこの群から黄金属、が挙げ られる。アルミニウム、網、錫、金、錫、鉛、ビ スマス、テルル、およびアンチモンはカソード中 に組入れるための特に好ましい高仕事関数第二金 医である。

仕事関数または酸化安定性のいずれかを基準に する第二金属の選択を制限しないいくつかの理由 が存在する。第二金属はカソードの少量成分にす ぎない。その主な機能の一つは第一の低仕事関数 金属を安定化することであり、そして恐くべきこ とには、それはこの目的をそれ自身の仕事関数お よび酸化されやすさと無関係に達成する。

第二金属が果たす第二の価値ある機能はカソードの厚さの関数としてカソードのシート低抗を被 らすことである。許容可能程度に低いシート低抗 水準(100オーム/スクエア以下)は小さいカソー

周周	元 素	<u>仕事関数</u> eVグループによる
· 2	要素	~4.5
_		4.5-5.0
3	アルミニウム	4.0-4.5 4.0-4.5
4	バナジウム クロミウム	4.5-5.0
	女 ロミッム	4.0-4.5
	コバルト	4.0-4.5
	ニッケル	~4.5
	網	4.0-4.5
	亜鉛	4.0-4.5
	グルマニウム	4.5-5.0
	配索	5.0-5.5
	セレン	4.5-5.0
5	モリブデン	4.0-4.5
	テクネチウム	4.0-4.5
	ルテニウム	4.5-5.0
	ロジウム	4.5-5.0
	パラジウム	4.5-5.0
	規・シンカー	4.0-4.5
•	カドミウム 餌	4.0-4.5
	ロ アンチモン	4.0-4.5
	テルル	4.5-5.0
6	タンタル	4.0-4.5
•	タングステン	~4.5
	レニウム	~5.0
	オスミウム	4.5-5.0
	イリジウム	5.5-6.0
	白金	5.5-6.0
	<b></b>	4.5-5.0
	水组	~4.5
	12	~4.0
	ピスマス	4.0-4.5
	ポロニウム	4.5-5.0

ド厚み(250オングストローム以下)において実現され得るので、光透過の高水準を示すカソードを形成させることができる。このことは高度に安定で得く透明で、許容可能程度に低いシート抵抗性と高い電子注入効率をもつカソードがまず達成されることを可能にする。このことはひいては本発明の有機質Eレデバイスが光透過性カソードで以て構成されることを可能にし(ただし必要ではない)、そして、電極領域を通じての光放出を達成するよう光透過性アノードをもつ必要性を有機質Eレデバイスからとり除くものである。

第二金属が果たすことが観察されている第三の 価値ある機能はELデバイスの有機質発光媒体上 への第一金属の真空蒸着を助けることである。有 機費ELデバイスを安定化させ、薄いカソードの シート抵抗を被らし、そして、有機質発光媒体に よる第一金属の受容性を改善することにおける第 二金属の有効性は以下の実施例によって示されて

第二金属はさわめて少割合しかこれらの利点を

各るのに存在する必要はない。カソードの金属原子合計の約0.1%しか、実質的改善を達成するために、第二金属によって占められる必要がない。第二金属がそれ自身が低仕事関数金属である場合には、第一および第二金属であると見做されば、カソード組成物は一つの低仕事関数金属によって占められているカソードの金属原子の約0.1%から、第二の低仕事関数金属によって占められている。第二の低仕事関数金属によって占められている。計金属原子の約0.1%の範囲にあることができる。哲ましくは、この二つの金属の一方が存在する合計金属の少くとも1%と最適には少くとも2%を供給する。

第二金属が比較的高い(少くとも4.0eV)仕事関数の金属であるときには、その低仕事関数金属は 哲ましくはカソードの金属原子合計の50%以上 の割合を占める。このことはカソードによる電子 往入効率の低下を避けるためであるが、しかし、 それはまた、第二金属の添加の利点が第二金属が

成がカソード金属合量の主要割合を占めそしてな 気伝導にとって頼みとされるので、それらは、い くらかの酸化が熱成時におこるかもしれないけれ ども、それらの元素形態で用いられるのが好まし

第二金属の存在がシート抵抗を絞らしながらカソード安定性と光透過を増進するよう物理的に介在する役式は図4と5を比較することによって理解できる。図4はマグネシウムから成る真空へがある。図4はマグネシウムである。電気では2000オングストロームである。電気に扱いた光を透過する能力との両方を損なうこのなりにと光を透過する能力との両方を損なうこのなりにと光を透過する的である。その不均一性のために、その被覆はまたより受けやすい。

まさに対照的に、本発明を描く図5のカソードは、これも厚さが200オングストロームであるが、 行らかで特色のないものである。このカソードは マグネシウムと紐との真空森着によって形成され、

カソードの金属原子の20%以下の割合を占める ときに本質的に実現されるという収察に基づいて 子言される。

前記の議論はカソードを形成する金属の二成分 組合せに関してであるけれども、もし必要ならば、 3個.4個.あるいはさらに多くの数の金属の組合 せが可能であることは、もちろん予想される。上 記の第一金属の割合は低仕事関数金属のいかなる 便宜的組合せによって占められることができ、第 二金属の割合は高および/または低仕事関数金属 のいかなる組合せによって占められることができる。

第二金良は電気伝導性を強めるために頼りにされ得るが、合計カソード金属のうちのそれらの小割合は、これらの金属が電気的伝導性の形で存在することを不必要にする。第二金属は化合物として(例えば、鉛、錫、あるいはアンチモンテルライド)、あるいは1個または1個より多くの金属酸化物の形のような酸化された形、あるいは塩の形で存在することができる。第一の低仕事同数金

マグネシウムと似とは10:1の原子比で存在する。 すなわち、観原子は存在する金属原子合計の9% の温度で存在する。本発明のカソードの目に見え ないほどの低粒性は沈着基板のより高くより均質 の被覆性を示すものである。インジウム・弱酸化 物で以てまず被覆され次いでオキシン(CO-1) で以て被覆された同等のガラス基板が図4と5の 被膜を形成する際に用いられた。

第一金属を単独で基板上、あるいは有機質発光 媒体上へ沈着させる際気気があっても、 では、であるいは好ましくはないのでであっても、 のでは、では、であるでは、 のでは、では、では、では、では、 のでは、では、では、では、でいるでは、 ののののでは、でいるでは、 のののでは、 のののでは、 ののでは、 ののででは、 ののでは、  するものはないので、第二金属はどれでも対称底を扱らし、そして少くともある程度まで微結晶成長をおくらせるよう作用する。第一および第二の金属が区別できる品型をもつ場合には、空間的対称性は更に減り、微結晶成長がさらに抑えられる。微結晶成長の抑制は追加的核形成部位の形成に好路合である。こりようにして、沈若部位の数は増し、より物質な被覆が達成される。

金属の特定的選択に応じて、第二金属は、基板とより相容性である場合には、不均合いの数の核形成部位をつくり出すことができ、第一金属が次にこれらの核形成部位において沈着する。そのような機構は、第二金属が存在する場合に、第一金属が基板によって受容される効率が著しく増大するという観察を実際に説明するかも知れない。例え、第二金属が同時沈着されるときには真空監上で第一金属のより少ない沈着がおこることが観察されている。

カソードの第一および第二金属は、同時沈着の 場合には、物密にまざる。すなわち、第一および

# 実施例1 三層有機質発光媒体

本売明の要請を測たす三層有機 要発光媒体を含む E L デバイスは次のようにして組立てられる。

- a) インジウム・鈎酸化物被覆ガラスの透明ア ノードを0.05μαアルミナ研密剤で研磨し、続い てイソプロピルアルコールと蒸溜水の1:1(容積) 混合物の中で超音波洗滌した。それをイソプロピ ルアルコールですすぎ、次いでトルエン蒸気中で 約5分間浸漉した。
- b) ホール往入用PC-10(350人)層を真空 沈若によってアノード上で沈着させた。PC-10はタングステン・フィラメントを使って石英 ボートから蒸発させた。
- c) ホール 特送用 A T A 1 (350人) 層を次に P C - 1 0 層の頂部上に沈若させた。 A T A - 1 もまたタングステン・フィラメントを使って石英 ボートから蒸発させた。
- d) 電子往入輸送用CO-1(600人)を次に ATA-1層の頂部で沈着させた。CO-16またタングステン・フィラメントを使って石英ボー

第二の金属の沈着はいずれも残りの金属の少くとも一部が沈着される前に完了することがない。第一および第二の金属の同時沈着が一般的には好ましい。あるいは別に、第一および第二の金属の順次的な地分沈着を行わせることができ、それらは限度下で並流沈着に近似し得る。

必要とされるものではないが、カソードは一た ん形成されると後処理を施こすことができる。例 えば、カソードは逗元雰囲気中で基板の安定性限 皮内で加熱されてよい。リード級の結合またはデ バスイの包みこみの復行的に付随する姿としてカ ソードに対する他の作案を行なうことができる。 家族例

本発明とその利点を以下の特定的実施例によってさらに例証する。用語「原子パーセント」は存在する金属原子の合計数を基準に、存在する特定金属のパーセンテージを示す。換言すると、それはモル・パーセントと同類であるが、分子ではなく原子を基準にしている。実施例に用いるとおりの用語「セル」は有機質Eしデバイスを指す。

### トから蒸発させた。

e) CO-1 層の頂部に10:1の原子比のMsとAsで形成された2000人カソードを沈着させた。正理圧をアノードへ接続し、カソードを接地するとき、電場発光は透明アノードを通して見ることができる。このELデバイスを500時間5mA/cm<sup>2</sup>の一定電波密度において作動すると、初期出力の0.08mW/cm<sup>2</sup>から最終出力の0.05mM/cm<sup>2</sup>の範囲の光出力を維持するために6から7.2ボルトの控え目な電圧増のみが必要とされた。このことはELデバイスについて持続する高水準性能を示した

# 実施例2 二層対照原準

バイスの破壊をもたらした。6.5ポルトの初期選用は位は0.1mW/cm²の初期光出力をつくり出すが、160時間作動後においては0.05mW/cm²の光出力を達成するのに20ポルトの電位が必要とされた。

#### 実施例3 無金属ポルフィリン化合物

Eしデバイスを。実施例1のデバイスと阿袋にして組立てたが、ただし、PC-7・無金属フタロシアニンをPC-10。鎖フタロシアニンに置換えた。実施例1において報告される同じ条件下で試験するとき、同等の結果が得られた。このことは、中央金属原子がポルフィリン化合物の中で必要とされないことを示した。

#### 実施例4-9 他のポルフィリン化合物

5 図の追加のBLデバイスを実施例1に記載の とおりに組立てだが、ただし、ボルフィリン化合 物層とATA-1 層が厚さが375オングストロー ムであり、異なるボルフィリン化合物が各デバイ ス中で組込まれた。5 ■A/cm²の電液密度におい て操作するときの初期効率と適用電圧を表Ⅰに列

実館例2に相当する対照領準を試験した際、値か17時間の作動の技に、破局的のセル破壊がおこった。この場合にも、本発明のELデバイスのすぐれた安定性が明らかに示された。

# 実施例11-13 各種のホール輸送層

本売明の要請事項を消たす三層有機質発光媒体 を各々含むELデバイスは次のようにして組立て られた。

- a) インジウム舞散化物被覆ガラスの透明アノードを0.05μ aのアルミナ研磨剤で以て数分間研 密剂し、続いてイソプロピルアルコールと蒸溶水の1:1(容積)混合物の中で超音被洗滌を行なった。それをイソプロピルアルコールで以てすすぎ、 翌素で吹きつけ乾燥した。
- b) ホール住入用PC-10(375人)暦をアノード上で真空蒸着によって沈着させた。PC-10をタングステン・フィラメントを使って石英ポートから蒸発させた。
- c) ホール輸送用(375人)層を次にPC-10 層の頂部に沈着させた。ホール輸送性物質、以下

記する.

#### 表し

ポルフィリン	<u> </u>	基圧
PC-11	2.2×10-1	10.5
PC-12	4.3×10-1	8.2
PC-13	4.8×10 <sup>-3</sup>	5.2
PC-14	3.9×10-1	5.8
P C - 1.5	2.4×10-2	6.8
PC-16	3.4×10-3	7.4

これらのE しデバイスは実施例1のE しデバイスと比較する、長時間作動にわたる性能特性を示した。

#### 实施例10 高亚流变度

実施例1と2に記載のとおりのデバイスを再度 試験したが、ただし維持される電流密度は20 aA/ca<sup>2</sup>へ増した。

実施例1のデバイスに相当する本発明のELデバイスを試験する際、光独度は0.45mM/cm²の初期水準から500時間後における0.08mW/cm²へ低下し、初期および最終の適用電位はそれぞれ7および11ボルトであった。

の表 II において 同定される 芳香族 三級 アミン、もまた タングステン・フイラメントを使って 石英ボートから 蒸発させた。

- d) 電子注入輸送用CO-1(600人)履を次にホール輸送層の頂部で沈着させた。CO-16またタングステン・フィラメントを使って石英ポートから蒸発させた。
- e) このCO-1 歴の頂部で10:1の原子比 のMgおよびAgで形成させた2000入カソードを沈 着させた。

# 表

# 光出力=W/cm²

<u>せル ATA 0 50 100 500 1000 2000(</u>時間) 実施例11 1 1.15 0.25 0.1 <0.1 実施例12 7 0.8 0.6 0.5 0.3 0.2 0.12 実施例13 8 0.5 0.35 0.3 0.22 0.17

実施例11および12のEしデバイスを40 ■A / cm<sup>®</sup>の電流密度において駆動させ、一方、実 該例13のELデバイスを20mA / com\*の電流密度で駆動させた。これらの高電流密度は試験を加速するよう選ばれた。これら上昇させた電流密度水準における光出力はディスプレー応用のための適切な輝度の光をつくり出すのに要する水準を十分にこえている。これらのデバイスはすべて許容できる安定性水準を示した。結果はさらに式(YI)によって求められる種類のテトラアリールジアミンの優秀性を示した。

#### 安放例14および15 多葉のホール執送屋

実施例14を代表するELデバイスを次のよう にしてつくった:

- a) インジウム・熱酸化物被覆ガラスの透明ア ノードを0.05μmのアルミナ研磨剤で二。三分間研 摩磨し、続いてイソプロピルアルコールと蒸溜水 との1:1(容積)混合物の中で超音波洗漉した。 それをイソプロピルアルコールで以てすすぎ、窒 素で以て吹きつけ乾燥した。
- b) ホール注入用PC-10(375人)層を真空 蒸着によってアノード上で沈着させた。PC-

試験に際しては、両ELデバイスに電気的にバイアスをかけて40mA/cm<sup>®</sup>の電流密度を保った。 結果を表面にまとめた。

#### 表 [

# 光出力 mW/cm<sup>2</sup>

セル ATA 0 50 100 500(時間) 実施例14 1/7 0.8 0.5 0.5 0.45 実施例15 7/1 1.15 0.25 0.1 <0.1

両PLデバイスは満足できる安定性を示した。 4 O m A / cm²の電液密度水準は速切な輝度水準 を得るのに必要とされるよりもはるかに高い。高 電流密度水準は、低電液密度においてはるかに長 時間にわたってELデバイスを作動させる際に、 光出力水準における変動を過大にし期待されるべ き光変動を予賞するように選ばれる。

二つのELデバイスの性能を比較することによって、性能における実質的改善がテトラアリール ジアミンのホール住入層を電子往入層と接しさせ て辺くことによって実現させることができる。表 10はタングステン・フィラメントを使って石英 ボートから蒸発させた。

- c) トリアリールアミン(ATA-1)第一ホール輸送用(185人)層を次にPC-10層の頂部で 沈着させた。ATA-1もまたタングステン・フィラメントを使って石英ポートから蒸発させた。
- d) テトラアリールアミン(ATA-7)第二ホール輸送用(185人)間を次にATA-1周の頂部に沈着させた。ATA-7もまたタングステンフィラメントを使用して石英ポートから蒸発させた。
- e) 電子注入・輸送用CO-1(600人) 腹を次にホール輸送層の頂部で沈着させた。CO-16 またタングステン・フィラメントを使っ石英ポートから蒸発させた。
- [) CO-1層の頂部に10:1の原子比のMs とAgで形成された2000人カソードを沈着させた。 実施例15を代表するBレデバイスを実施例 14のデバイスと同じく組立てたが、ただし、ホ ール輸送用c)およびd)の沈着順序を逆にした。

□中の実施例11および12を表Ⅲ中の実施例 14と比較することにより、テトラアリールジア ミンおよびトリアリールアミン・ホール輸送層の 両方が単一のELデバイス中で存在しテトラアリ ールジアミン・ホール輸送層が電子注入層と接し ているときに、二つのアミン層のどちらかが省略 されるときに得られるよりも性能が実現されるこ とは明らかである。

#### 発明の効果

上記引用のファン・スライクらの有限質をしず パイスの安定性および持続作動性能は、一つのア ノードと界面をもちかつホールを注入層を 定はれ、そして一つは電子注入層は を発力である。 は関われた、二つの を発力では できるでは できるでは できるでは において、本発明の有機質 においてきる においたものとは、異な においたものとは、異な においたもののとは、異な においたものとは、異な においたものとは、異な においたものとは、異な においたものとは、異な においたものとは、異な においたものとは、異な においたものとは、異な においたものとは、異な においたものとは、異な においたものを においたものとは、異な においたものとは、異な においたものとは、異な においたものを においたものとは、異な においたものと、また。 々が荷電の取扱いおよび発光において特定の役割 を果たすようつくられるという点において異なっ ている。

本発明による有機質ELデバイスがアルカリ金 以以外の複数個の金属で形成され、それらのうち の少くとも一つが4eV以下の仕事関数をもつと きには、さらに利点が実現される。

上記で論じた有機質発光媒体の安定性の利点のほかに、有機質をしデバイスのカソードにおける低仕事関数金属と少くとも一つの他の金属との組合せがカソードの安定性、促ってデバイスの安定性の改善をもたらすということがさらに発見されたのである。カソード物質としてアルカリ金属以外の低仕事関数の金属と組合わせるときにほんのわずか減少するが、一方、BLデバイスの寿命の著しい延長が少量でも第二金属が存在するときに実現されることが観察された。寿命引のぼしという利点はカソード金属がアルカリ金属原子以外の各低仕事関数金属であるときでも実現させる

く、各種デバイス要素の厚み差が大きすぎて尺度 に合わせて描くことができず、あるいは便利な比 例尺度を用い得ないからである。

100はBレデバイスであり、

102はアノードであり、

104はカソードであり、

106は有機質発光媒体であり、

108はホール往入性層であり、 .

110はホール輸送層であり、

112は電子注入・輸送層であり、

114は外部電源であり、

116と118は導体であり、

120は棋式的にホールを表わし、

122は技式的に電子を表わし、

124は模式的にホール移行を表わし、

126は模式的に電子移行を表わし、

128は発光物質の緑であり、

200はEしデバイスであり、

202は支持体であり、

204はアノードであり、

ことができる。さらに、本発明の有機質のBしデ バイスのカソードを形成する際の金属組合せの使 用は、カソードの真空蒸着中の電子輸送用有機関 による改善された受容性のような製作上の利点を もたらした。

本発明のカソード金属組合せで以て実現されるもう一つの利点は、光透過性でありかつ 同時に低水準のシート低抗を示すカソードをつくるのに低仕事関数金属を用い得るということである。このように、アノードが光透過の機能を果たす必要がなく、それによって有機質ELデバイスの構造について、選択の自由が与えられる。

#### 4. 図面の簡単な説明

図1,2および3はEレデバイスの核式図である。

図4および5は慣用カソードと発明のカソードのそれぞれについての思数鏡写真である。

これらの図面は必然的に棋式的性質のものであ り、なぜならば、個々の層の厚さがあまりにも再

208は有観質発光媒体であり、

208,210および212はそれぞれ層108,110および 112に相当し.

214はカソードであり、

300はELデパイスであり、

302はアノードであり、

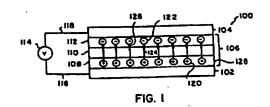
306は有機質発光媒体であり、

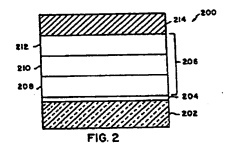
308.310および312はそれぞれ暦108.110および 112に相当し、

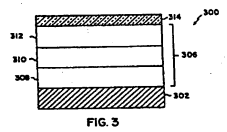
314はカソードである。

代理人 弁理士 協 決 却

(外 4 名)







# 補 正 書〔方式〕

昭和63年 6 月八日

小川邦夫 特許庁長官

1.事件の表示

昭和 63年 特許 顧第 30713 号

有根発光媒体をもつ電場発光デバイス

3. 補正をする者

事件との関係

住 所

(707) イーストマン・コダック・カンパニー

4.代 理

東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町ビル 206号宝区

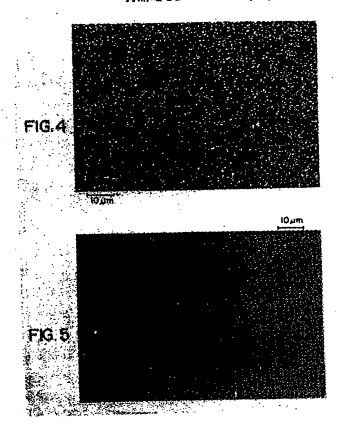
(2770) 弁理士 協 後 恭

昭和 63年 5 月 31日 (発送日) 5. 補正命令の日付

**ム補正の対象** 

明細書の図面の簡単な説明の機

7.補正の内容



明細書第64頁第17行~第18行の「図4 および5は ・・・・・・である。」を次のとおりに盯 正する。

『 図4および図5は、真空蒸煮によつて得られ た従来法のカソードと本発明カソードのそれぞ れについての金属組織を示す顕微鏡写真である。」

上

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER.

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.